

Europäisches Patentamt European Patent Office Office européen des brevets



(I) Veröffentlichungsnummer: 0 678 536 A1

(2)

# EUROPÄISCHE PATENTANMELDUNG

(1) Anmeldenummer: 95105988.0

(9) Int. Cl.4: C08G 18/08, C08G 18/62

Anmeldetag: 21.04.95

@ Priorität: 21.04.94 DE 4413737

Veröffentlichungstag der Anmeldung: 25.10.95 Patentblatt 95/43

Benannte Vertragsstaaten:
 AT BE DE ES FR GB GR IT NL PT SE

 Anmelder: Herberts Gesellschaft mit beschränkter Haftung Christbusch 25
D-42285 Wuppertal (DE)

Erfinder: Göbel, Armin
 Ostermannholz 2a
 D-45549 Hassilnghausen (DE)
 Erfinder: Patzschke, Hans-Peter, Dr.
 Am Heckendorn 71
 D-42279 Wuppertal (DE)

Vertreter: Türk, Gille, Hrabal, Leifert Brucknerstrasse 20 D-40593 Düsseldori (DE)

Wässrige Dispersion auf der Basis von Polymer/Polyurethan-Harzen, Verfahren zu deren Herstellung, Überzugsmittel und deren Verwendung.

Wäßrige Bindemitteldispersionen für wäßrige Überzugsmittel, die lagerstabil sind und gute anwendungstechnische Eigenschaften aufweisen. Die Dispersionen sind erhältlich durch gemeinsame Ketterwerlängerung von

I. einem oder mehreren, ionische Gruppen oder in ionische Gruppen überführbare Gruppen tragenden hamstoffgruppenfreien Polyureithanen mit im wesentlichen endständigen OH-Gruppen, mit einem Zahlenmittel der Molmasse (Mn) von 1000 bis 10000, einer Säurezahl von 5 bis 50 und ill. einem oder mehreren hydroxylgruppenhaltigen Polymeren auf der Basis ethylenisch ungesättigter Monomerer, mit einer Säurezahl von 0 bis 20, einer OH-Zahl von 150 bis 400 und einem Zahlenmittel der Molmasse (Mn) von 2000 bis 20000, wobel das molare Verhältnis der Hydroxylgruppen der Komponente I zu denen der Komponente II bei 1: 8 bis 1,0: 0,5 liegt, mit

III. einem oder mehreren Diisocyanaten, in einem molaren Verhältnis der OH-Gruppen aus den Komponenten I und II zu den NCO-Gruppen der Komponente III von 1,05 : 1 bis 10 : 1,

in wasserfreiem Medium, Neutralisation mindestens eines Teils der vorhandenen in ionische Gruppen überführbaren Gruppen sowie Überführung des entstehenden Produktes in die Wasserphase.

EP 0 678 536 A1

Die Erfindung betrifft wäßrige Bindemitteldispersionen auf der Basis von hydroxylgruppenhaltigen Polymeren, ethylenisch ungesättigter Monomerer und carboxyl- sowie hydroxylgruppenhaltiger hamstoffgruppenfreier Polymethanharze, die einer gemeinsamen Kettenverlängerung unterzogen wurden. Sie betrifft auch das Verfahren zu deren Herstellung, sowie daraus herstellbare wäßrige Überzugsmittel, die insbesondere als Basislacke oder Decklacke geeignet sind.

In der Automobilindustrie werden Metall- und Kunststoffteile mit mehrschichtigen Überzügen versehen. Sie dienen zum Korrosionsschutz der Substrate, sollen aber auch eine gute dekorative Wirkung aufweisen. Es handelt sich dabel im allgemeinen um Mehrschichtüberzüge auf Basis einer Grundierung und einer oder mehreren Folgeschichten, z.B. Basislackschichten, Decklackschichten, die dann mit einem transparenten Klarlack als Folgebeschichtung versehen werden können.

Wäßrige Überzugsmittel mit geringen Anteilen an organischen Lösemitteln sind bekannt. Ebenso sind Polyurethanharzdispersionen bekannt, die mit ionischen Gruppen in der Wasserphase stabilisiert werden.

Aus der DE-A-41 15 948 sind Bindemittelgemische für Metallic-Basisschichten bekannt, die aus speziellen Polyurethanelastomeren, Polyesterharzen und Aminoharzen bestehen und die gegebenenfalls polymere vernetzte Acrylatmikrogele enthalten. Diese Mischungen aus Bindemittel und Acrylat-Mikroteil-chen können dann zu Mehrschichtlackierungen weiterverarbeitet werden.

In der EP-A-0 379 158 werden thermoplastische Überzugsmittel beschrieben auf Basis von Polyurethanen, die Über ionische Gruppen stabilisiert werden, sowie bis zu 12 % Acrylatharze als zugemischte Komponente enthalten. Diese werden dann zum Beschichten von Kunststoffsubstraten eingesetzt.

In der DE-A-41 09 477 werden Polyurethandispersionen beschrieben auf Basis von durch ionische Gruppen stabilisierten Polyester-Isocyanatumsetzungsprodukten, die gegebenenfalls kettenverlängen werden. Nach Zumischen von bis zu 80 % Acrylatharzen, können daraus reaktive Folienkleber hergestellt werden.

Alle diese bekannten Überzugsmittel auf Basis von Mischungen von Acrylat und Polyurethanharzen haben den Nachteil, daß sie Probleme in der Lagerstabilität bereiten. Außerdem ergeben sich häufig Probleme mit der Zwischenschichthaftung, wenn weitere Folgeschichten appliziert werden.

In JP-A-0 410 361 4 werden Urethan-Acryl-Copolymere beschrieben. Deren Herstellung erfolgt durch Bristellung eines kannstoffgruppenhalttigen Urethanprepolymers in Form einer wäßrigen Dispersion. In dieser wäßrigen Dispersion werden Acrylmonomere polymerisiert. Die erhaltene wäßrige Dispersion wird mit einem Isocyanatprepolymer umgesetzt. Die erhaltenen Copolymeren sind aufgrund der Herstellungsweise inhomogen und können beim Einsatz in Überzugsmitteln zu Vorträglichkeitsproblemen führen, die sich ebenfalls durch verminderte Lagerbeständigkeit und Trübungen, sowie durch Verträglichkeitsprobleme mit weiteren Bindemittelkomponenten, wie z.B. Polyestern, äußern können.

In der DE-A-26 63 307 wird die Emulsionspolymerisation von Vinylmonomeren in Polyurethandispersionen beschrieben. Diese Dispersionen dienen auch zur Herstellung von Überzügen. Sie entstehen durch Emulsionspolymerisation in Polyurethandispersionen, d.h. es entstehen überwiegend reine Acrylatpolymere als Mischung. Solche Polymerdispersionen werden auch in der DE-A-37 22 005 beschrieben. Sie haben den Nachteil, daß auch hier Probleme in der Lagerstabilität und in der Zwischenschichthaftung auftreten. Außerdem führen die notwendigen externen Emulgatoren zu schlechter Wasserlestigkeit bei Verwendung in Mehrschichtlacklerungen.

Aufgabe der vorliegenden Erfindung ist es, wäßrige Bindernitteldispersionen auf Basis von Polyurerhanen und Polymeren auf der Basis ethylenisch ungesättigter Monomerer zur Verfügung zu stellen, die eine gute Lagerstabilität, gute anwendungstechnische Eigenschaften in Überzugsmitteln, insbesondere in Metalic-Lacken, sowie eine gute Zwischenschichthaftung zu nachfolgenden Lackierungen aufweisen. Weiterhin sollen sie eine ausgezeichnete Witterungsstabilität insbesondere bei Verwendung in Einschichtdecklacken aufweisen.

Diese Aufgabe wird dadurch gelöst, daß eine wäßrige, insbesondere emulgatorfreie Emulsion von vernetzungsfähigen, Hydroxylgruppen enthaltenden Polymerisat-Polyurethan-Harzen zur Verfügung gestellt wird. Diese erfindungsgemäße wäßrige Dispersion ist erhältlich durch gemeinsame Kettenverlängerung von

50

55

I. einem oder mehreren, ionische Gruppen tragenden, harnstoffgruppenfreien Polyurethanen mit im wesentlichen endständigen OH-Gruppen, mit einem Zahlenmittel der Molmasse (Mn) von 1000 bis 10000, einer Säurezahl von 5 bis 50 und einer OH-Zahl von 5 bis 50, und

II. einem oder metrieren hydroxylgruppenhaltigen Polymeren auf der Basis ethylenisch ungesättigter Monomerer, mit einer Säurezahl zwischen 0 und 20, einer OH-Zahl zwischen 150 und 400 und einem Zahlenmittel der Molmasse (Mn) zwischen 2000 und 2000, wobei das molare Verhältnis der Hydroxylgruppen der Komponente II zu denen der Komponente II bei 1 : 0 bis 1 : 0,5 liegt, mit

Ill. einem oder mehreren Dilsocyanaten, in einem molaren Verhältnis der OH-Gruppen aus den Komponenten I und II zu den : NCO-Gruppen der Komponente III von 1,05 : 1 bis 10 : 1,

in einem wasserfreien Medium, Neutralisation mindestens eines Teils von verhandenen in ionische Gruppen überführbaren Gruppen sowie Überführung des entstehenden Produktes in die Wasserphase.

Die so erhaltene erfindungsgemäße Bindemitteldispersion kann gegebenenfalls unter Zusatz von weiteren Bindemitteln, Vernetzern, Pigmenten und/oder Füllstoffen sowie lacküblichen Additiven zu wäßrigen Überzugsmitteln weiterverarbeitet werden.

Weitere Gegenstände der Erfindung bilden das nachstehend beschriebene Verfahren zur Herstellung der erfindungsgemäßen Dispersionen, sowie daraus herstellbare wäßrige Überzugsmittel, die im folgenden beschrieben werden.

Die erfindungsgemäße Dispersion wird im folgenden als Acrylat/Polyurethandispersion bezeichnet. Sie enthält Umsetzungsprodukte von Hydroxylgruppen enthaltenden harnstoffgruppenfreien Acrylatpolymeren mit funktionalisierten Polyurethanharzen und Isocyanaten, dabei aber keine Anteile an freien, nicht umgesetzten Acrylatpolymeren. Es handelt sich um Harnstoffgruppen-freie Dispersionen.

Als Komponente I können harnstoffgruppenfreie Polyurethane eingesetzt werden, wie sie z.B. als funktionalisierte Polyurethanbindemittel bekannt sind. Es handelt sich dabei um Polyurethanharze, die über neutralisierte ionische Gruppen gegebenenfalls in die Wasserphase überführt werden können. Sie enthalten zusätzlich mindestens zwei isocyanataktive Gruppen, über die sie weitere Reaktionen eingehen können. Besonders bevorzugt sind OH-Gruppen. Solche Polyurethanbindernittel sind beispielsweise in der DE-A-43 23 896, DE-A-42 28 510, DE-A-42 24 617, in der EP-A-0 089 497, sowie DE-A-40 00 889 beschrieben.

Es handelt sich dabei im allgemeinen um Bindemittel, herstellbar auf Basis von Polyesterpolyolen, Polycarbonatpolyolen und/oder Polyetherpolyolen, insbesondere Diolen, die gegebenenfalls unter Verwendung niedermolekularer gegebenenfalls polyfunktionaler Hydroxylverbindungen, Di- bzw. Polyisocyanaten sowie zusammen mit gegenüber Isocyanaten difunktionellen Verbindungen, die keine Harnstoffgruppen bilden, die in ionische Gruppen überführbare Substituenten oder ionische Gruppen aufweisen, umgesetzt werden. Dabei können isocyanatgruppenhaltige oder hydroxylgruppenhaltige Prepolymere entstehen, die gegebenenfalls kettenverlängert werden. Es können dabei z.B. die in der Lackchemie üblichen aromatischen oder aliphatischen Polyester-, Polyetherpolyolbausteine eingesetzt werden. Ebenso können z.B. die in der Lackchemie üblichen aromatischen bevorzugt aliphatischen Isocyanate eingesetzt werden. Es ist zweckmäßig solche Komponenten zu wählen, von denen bekannt ist, daß sie möglichst witterungsstabil sind und keine Neigung zum Vergilben zeigen.

Die erfindungsgemäß einsetzbaren harnstoffgruppenfreien Polyurethanpolymere der Komponente i sollen eine Molmasse (Mn) von 1000 bis 10000 aufweisen. Bevorzugt sollen sie Hydroxylgruppen aufweisen mit einer OH-Zahl zwischen 5 und 50, insbesondere über 10 und unter 40. Es können auch andere reaktive Gruppen, z.B. SH, NH, vorhanden sein. Sie sollen in ionische Gruppen Überführbare Substituenten oder ionische Gruppen tragen, insbesondere in anionische Gruppen überführbare Gruppen, wie Sulfonsäure-, Phosphonsäure- oder Carbonsäuregruppen. Bevorzugt werden sterisch gehinderte Carbonsäuregruppen. Die Säurezahl soll zwischen 5 und 50 liegen, insbesondere unter 30; sie gewährleistet nach Neutralisation mindestens eines Teils dieser Gruppen eine stabile Dispergierung der Bindemittel in der Wasserphase. Gegebenenfalls ist es möglich, daß anteilsweise auch andere polare, hydrophile Gruppen im Molekül vorhanden sind. Diese verstarken die Stabilisierung der wäßrigen Dispersionsform. Bevorzugt sind die Polyurethanpolyole linear aufgebaut....

Die Herstellung der Komponente I kann auf unterschiedliche Art und Weise erfolgen. So ist es einerseits möglich mit einem Unterschuß an Isocyanatgruppen zu arbeiten, wobei direkt OH-funktionelle Polyurethanpolyole erhalten werden. Diese können gegebenenfalls über Isocyanate kettenverlängert werden. Es ist aber auch möglich, mit einem Überschuß an Isocyanaten zu arbeiten; dabei erhält man mit Isocyanat terminierte Polyurethanprepolymere. Diese können durch Umsetzung mit Diolen oder anderen isocyanatreaktiven Verbindungen, bei denen sich keine Harnstoffgruppen bilden, kettenverlängert werden. Eine weltere Möglichkeit besteht darin, OH-Gruppen haltige Polyurethanprepolymere zu erzeugen, die zusätzlich CH-acide Gruppen im Molekül aufweisen. Diese Harze können dann über die CH-aciden Gruppen z.B. mit Aldehyden kettenverlängert werden. ar and could designed to the

Die Komponente I kann separat hergestellt und gelagert werden. Bevorzugt wird sie jedoch erzeugt und

stufenweise weiter umgesetzt. ist möglich zur Herabsetzung der Viskosität organische, nicht mit Isocyanatgruppen reaktive Lösernittel zuzusetzen. Bevorzugt werden dabel solche Lösemittel ausgewählt, die nach einer Überführung in die Wasserphase nicht zu störenden Effekten im Überzugsmittel führen. Besonders geeignet sind mit Wasser mischbare Lösungsmittel. Gegebenentalis ist es möglich, die Menge der Lösemittel durch Destillation zureduzieren. Bally market rolling and 一行。首相被強敵的政策與「歸軍」

es contaction to the only

Als Komponente II können bekannte Polymere eingesetzt werden. Es handelt sich dabei um Polymere auf Basis von ungesättigten Monomeren, die gegebenenfalls auch weitere reaktive Gruppen aufweisen können. Bevorzugt werden Polyhydroxyacrylatharze. Sie werden bevorzugt durch Lösungspolymerisation nach bekannten Verfahren hergestellt. Beispielsweise kann eine Polymerisation radikalisch oder ionisch, z.B. Temperaturen zwischen 30 bis 140°C, z.B. in nicht reaktiven Lösemitteln erfolgen. Als ethylenisch ungesättigte Monomere kommen praktisch alle radikalisch polymerisierbaren Monomeren in Frage. Über die Auswahl der Monomeren können verschiedene Eigenschaften, wie z.B. Glasübergangstemperatur, Löslichkeit und Reaktivität des Polyacrylatpolymeren beeinflußt werden.

Beispiele für ungesättigte Monomere sind Acrylsäurealkylester, Methacrylsäurealkylester, Maleinsäureund/oder Fumarsäuredialkylester wobei der Alkylrest jeweils ein C1- bis C15-Alkylrest, linear oder verzweigt
oder cycloaliphatisch ist. Beispiele für weitere copolymerisierbare Monomere sind Styrol oder substituierte
Styrole, Vinyltotuol, (Meth)Acrylamid und/oder (Meth)Acrylnitril. Unter (Meth)acryl wird hier Acryl und/oder
Methacryl verstanden. Beispiele für einpolymerisierbare funktionelle Monomere sind (Meth)Acrylsäurealkylamide mit C2- bis C2-Alkylresten; zur Erzielung der gewünschten OH-Zahlen und OHFunktionalitäten werden auch entsprechende hydroxylgruppenhaltige Monomere, z.B. (Meth)Acrylsäurehydroxyalkylester einpolymerisiert. Diese enthalten bevorzugt zumindest teilweise sekundäre
Hydroxylgruppen. Beispiele hierfür sind Acrylsäure- und Methacrylsäureester von 1,2-Alkandiolen mit 1 bis
12 Kohlenstoffatomen, beispielsweise Hydroxypropy(meth)acrylat, Hydroxybury(meth)acrylat sowie
Hydroxyalkyl(meth)acrylamide. Weitere Verbindungen die copolymerisiert werden können sind z.B. Allylalkohol, Monovinylether von Polyolen. Die entstehenden polymeren Harze sollen im wesentlichen linear
aufgebaut sein. Geringe Anteile von polyungesättigten Monomeren sind möglich.

Die entstehenden polymeren Harze sollen ein Zahlenmittel der Molmasse von 2000 bis 20000 aufweisen, insbesondere unter 10000. Es handelt sich bevorzugt um Polyhydroxyverbindungen mit einer Funktionalität über 5, besonders bevorzugt Ober 10, OH-Gruppen pro Molekül mit einer OH-Zahl von 150 bis 400, bevorzugt von 200 bis 350. Die Säurezahl der polymeren Harze soll zwischen 0 bis 20 betragen, insbesondere soll die Säurezahl kleiner 5, besonders bevorzugt unter 2 und insbesondere unter 1 sein. Die entstehenden Harze sollen weltgehend Ilnear aufgebaut und bevorzugt frei von Vernetzungen sein. Die entstehenden Harze können in organischen Lösemitteln gelöst sein. Dabei ist darauf zu achten, daß diese Lösemittel nicht mit Isocyanaten reaktiv sind. Es ist bevorzugt, wenn die Molmasse der Harze im allgemeinen oberhalb der der Polyurethanpolyole der Komponente I liegen.

Als Komponente III können für die Herstellung von Polyurethanen bekannte organischen Polyisocyanate insbesondere Diisocyanate eingesetzt werden. Es können aliphatische, aromatische und/oder cycloaliphatische Isocyanate, insbesondere cycloaliphatische Isocyanate eingesetzt werden. Beispiele für solche Isocyanate sind Trimethylendiisocyanat, Tetramethylendiisocyanat, Pentamethylendiisocyanat, Hexamethylendiisocyanat, Propylendiisocyanat, Ethylendiisocyanat, 2,3-Dimethylethylendiisocyanat, 1,4-Methyltrimethylendiisocyanat, 1,2-Cyclohexylendiisocyanat, 1,4-Polyendiisocyanat, 1,3-Phenylendiisocyanat, 1,4-Phenylendiisocyanat, 2,4-Toluylendiisocyanat, 2,6-Toluylendiisocyanat, 1,3-Phenylendiisocyanat, 1,3-Briacyanato-1,3,3-trimethylcyclohexan, Bis-(4-isocyanatocyclohexyl)methan, Bis-(4-isocyanatoc

Als Polyisocyanate Können anteilsweise die bekannten drei- und mehrwertigen Lackpotylsocyanate eingesetzt werden. Dabel handelt es sich z.B. um Umsetzungsprodukte von Diisocyanaten zu Oligomeren wie z.B. Isocyanurate, Allophonate, Biurete oder Umsetzungsprodukte mit polyfunktionellen Alkoholen.

Dabei kann so vorgegangen werden daß die Polyurethankomponente I hergestellt wird durch Umsetzung eines Dilsocyanate mit den NCO-reaktiven, die keine Harnstoffgruppen bilden, ionische Gruppen enthaltenen. Verbindungen Diese Produkte werden dann mit einem Diolbaustein, z.B. einem Polyester/Polyetherdiolbaustein sowie gegebenenfalls einem niedermolekularen Polyol und gegebenenfalls weiterem Isocyanat zu dem Polyurethandlol umgesetzt. Ebenso ist es jedoch auch möglich, diese Reaktion unter Bildung der Komponente I in einer Einstufenreaktion durchzuführen.

Zu diesem Polyurethanbaustein wird dann die Isocyanatkomponente sowie gleichzeitig oder danach das hydroxylgruppenhaltige Polymerisat der olefinisch ungesättigten Verbindung zugegeben. Es wird gründlich homogenisiert und gegebenenfalls die Viskosität mit Lösemitteln eingestellt. Ebenso ist jedoch auch eine andere Reihenfolge der Zugabe der Komponenten möglich.

Eine weitere Synthesemethode gibt zu dem Diolbaustein, z.B. Polyesterbaustein bei der direkten Synthese der Komponente I schon höhere Isocyanatmengen der Komponente III hinzu, um zu diesem Reaktlonsgemisch dann die Polyacrylat-Komponente II zuzusetzen. Es kann bei dieser Methode also ein isocyanatterminiertes Zwischenprodukt durchlaufen werden.

Um die Umsetzung mit dem Isocyanat zu beschleunigen, kann es gegebenenfalls günstig sein die Temperatur zu erhöhen oder geeignete Katalysatoren, z.B. übliche tertiäre Amine oder übliche organische Zinnverbindungen, zuzusetzen. Nach Reaktionsende wird das Umsetzungsprodukt ganz oder teilweise neutrallisiert, sofern es nicht bereits ionische Gruppen in ausreichender Menge enthält.

Das entstehende Produkt weist bevorzugt eine zahlenmittlere Molmasse von etwa 5000 bis 100000 auf. Der vernetzte Anteil beträgt insbesondere 1 bis 20 %, bevorzugt von 3 bis 15 %, besonders bevorzugt von 4 bis 8 %, bezogen auf das Festkörpergewicht der Probe. Der vernetzte Anteil ergibt sich als unlöslicher Anteil in Tetrahydrofuran. Er wird bestimmt, in dem man eine Probe mit ca. 0.3 g Festharz mit ca. 30 ml Tetrahydrofuran extrahiert. Nach Abtrennung des Tetrahydrofurans werden die unlöslichen Teile 30 Minuten bei 150 °C getrocknet und gewogen. Es weist eine Vielzahl von OH-Gruppen auf. Die Säurezahl soll bevorzugt unter 30 liengen.

( )

Als Neutralisationsmittel für saure, zur Anionenbildung befähigte Gruppen kommen z.B. die bekannten organischen Amine oder Ammoniak in Betracht. Es handelt sich dabei um primäre, sekundäre, insbesondere tertiäre Amine, die gegebenenfalls noch weitere funktionelle Gruppen tragen könen. Insbesondere sind auch Dialkylalkanolamine bzw.

Alkyldialkanolamine geeignet. Sie können der organischen Bindemittellösung (dem erhaltenen Reaktionsprodukt aus I, II und III) zugesetzt werden oder sie werden als wäßrige Lösung eingearbeitet. Nach gründlichem Homogenisieren kann das neutralisierte Produkt mit Wasser verdünnt werden. Es entsteht dabei eine niedritoviskose stablie Dispersion.

Gegebenenfalls kann es notwendig sein, die bei der Herstellung eingesetzten organischen Lösemittel zu entlernen. Das kann z.B. durch Destillation geschehen. Diese kann durch Anlegen eines Unterdrucks beschleunigt werden. Insbesondere sollten solche Lösemittel aus der Bindemitteldspersion abdestilliert werden, die bei einer Verwendung als Lackbindemittel zu störenden Eigenschaften führen.

Andererseits kann es günstig sein, weitere speziell ausgewählte organische Lösemittel zuzusetzen, um die Eigenschaften der Dispersion zu beeinflussen. So ist es beispielsweise möglich durch Zugabe von zumindest teilweise mit Wasser mischbaren organischen Lösemitteln, z.B. Glykolen oder Glykolenhem, die Stabilität bzw. Wassermischbarkeit der Bindemitteldispersion zu erhöhen. Weiterhin können solche Lösemittel den Verlauf des Überzugsmittels beschleunigen.

Aus den erfindungsgemäßen wäßrigen Bindemitteldispersionen können organische Überzugsmittel hergestellt werden. Diese können entweder physikalisch trocknend oder chemisch vernetzend sein. Dazu ist es möglich den Bindemitteldispersionen weitere Bindemittel und/oder gögebenenfalls Vernetzerharze zuzustzen. Diese können entweder in wäßriger Form vorliegen oder sie werden in Form einen organisch gelösten Bindemittels zugesätzt. Die Menge der zusätzlichen Bindemittel und Vernetzer kann bis zu 50 Gew.-% bezogen auf das gesamte Bindemittel (Harzfestkörper) betragen.

Die im Überzugsmittel vorhandenen zusätzlichen weiteren Bindemittelkomponenten können beispielsweise wasserverdünnbare Polyesterharze und/oder wasserverdünnbare Polyesterharze sowie weitere andersartige reaktive oder nicht-funktionelle Polyurethan-Dispersionen, zusammen mit gegebenenfalls Übichen Vernetzem, wie Melaminharzen und/oder Phenolharzen und/oder blocklerten Polylsocyanaten sein.

WasserverdUnnbare Polyester sind beispielsweise solche mit freien Carboxylgruppen, d.h. Polyester mit hoher. Säurezehl. Es handelt sich um die üblichen bekannten Polyester auf Basis von Polyolen Desperaturen die noch freie Carboxylgruppen und gegebenentalls Hydroxylgruppen enthalten. Die wasserverdUnnbären Polyecrylathärze können ebenso wie die oben beschriebenen Polyesterharze freie Carboxylgruppen und gegebenentalls Hydroxylgruppen enthalten. Es handelt sich in der Regel um Acryt-bzw. Methactylcopolymensate, wobei die Carboxylgruppen aus den Anteilen an Acryt- oder Methacrytsäure stammen.

Unter zusätzlichen Polyurethandispersionen sind beispielsweise solche zu verstehen, die in der DE-A-38 28 125 beschrieben werden. Es sind aniquisch stabilisierte Polyurethan-Dispersionen, die durch Umsetzung von Polyolen, Diisocyanaten, Ionischen Verbindungen sowie Kettenverlängerung mit Aminen entstehen.

Zu als Vernetzer geeigneten Aminharzen z\u00e4hlen beispielsweise hydrophile oder hydrophobe Kondensate, die durch Umsetzung von Aminotriazinen und Amidotriazinen mit Aldehyden hergestellt werden. Nach bekannten technischen Verfahren werden Amine oder Aminogruppen tragende Verbindungen wie Metamin, Guanamin, Acetoguanamin, Benzoguanamin, Dicyandiamid oder Harrstoff in Gegenwart von Alkoholen, wie Methanol, Ethanol, Propanol, Butanol oder Hexanol mit Aldehyden, insbesondere Formaldehyd, kondensiert. Beispiele f\u00fcr derartige Harze und ihre Herstellung werden in "Houben-Weyl, Methoden der organischen Chemie" 1963, Seite 357, beschrieben.

Als Vernetzungsmittel können auch blockierte Polyisocyanate eingesetzt werden. Es können beliebige Polyisocyanate benutzt werden, bei denen die Isocyanatgruppen mit einer isocyanatreaktiven, flüchtigen, monofunktionellen Verbindung umgesetzt worden sind. Bei der Herstellung der blockierten Polyisocyanate können beliebige für die Vernetzung geeignete organische Polyisocyanate verwendet werden, z.B. die unter III schon beschrieben wurden.

Für die Blockierung der Polyisocyanate können übliche Blockierungsmittel, z.B. beliebige allphatische cycloaliphatische oder aromatische Alkylmonoalikohole oder Oxime, wie Methylethylketonoxim, Acetonoxim und Cyclohexanonoxim sowie auch Caprolactarie, Phenole und Hydroxamsäureester verwendet werden. Bevorzugte Blockierungsmittel sind Malonester oder Acetessigester. Ein Teil der Blockierungsmittel kann zur Verbesserung der Emutglerbarkeit aus Polyalkylenmonoethern, Insbesondere Polyethylenmonoalkylethem bestehen.

Für Zweikomponenten-Überzugsmittel werden die Vernetzer unmittelbar vor der Applikation der Dispersion zugesetzt. Es werden dabei bevorzugt nicht-blockierte Isocyanate eingesetzt. Diese sind bekannt, es handelt sich beispielsweise um die unter III erwähnten lacküblichen Di- und Polyisocyanate.

Weiterhin kann das Überzugsmittel übliche lacktechnische Additive enthalten, beispielsweise rheologiebeeinflussende Mittel, wie hochdisperse Kieselsäure, Schichtsilikate oder polymere Harnstoffverbindungen;
Verdicker, Antiabsetzmittel, Verlaufsmittel, Lichtschutzmittel, Antischaummittel, wie beispielweise sillkonhaltige Verbindungen; Netzmittel sowie haftvermittelnde Substanzen. Unter Netzmittel werden auch bekannte
Pastenharze verstanden, wie sie z.B. in der DE-A-40 00 889 beschrieben sind, die zum besseren
Dispergieren und Vermahlen der Pigmente eingesetzt werden können. Zum Beschleunigen der Härtung
können Katalysatoren eingesetzt werden, es ist jedoch auch möglich durch thermische Energie ohne
Einsatz eines Katalysators zu härten.

Als in geringen Mengen vorhandene Lösernittel sind übliche lacktechnische Lösernittel geeignet, diese können von der Herstellung der Bindemittel stammen oder sie werden separat zugegeben.

Als Pigmente können Übliche anorganische oder anorganische Farbpigmente eingesetzt werden, wie Chinacridone, Perylene und Phthalocyanine oder Ruß, Titandioxid oder Eisenoxidpigmente, transparente Pigmente, z.B. mikronisiertes Titandioxid, mikronisiertes Bariumsulfat oder Siliciumdioxid sowie auch Füllstoffe zugesetzt werden. Mit diesen Farbpigmenten werden bevorzugt Uni-Lacke hergestellt. Es können auch Effektpigmente, wie Metallic-Pigmente eingesetzt werden. Hieraus werden bevorzugt Metallic-Basislakke hergestellt.

Die Methoden zur Herstellung der erfindungsgemäßen Überzugsmittel sind bekannt. Beispielsweise können die Pigmente und/öder Füllstoffe in einem Teil der Bindemitteldispersion, der Netzmittel oder von wäßrigen oder konventionellen Pastenbindemitteln dispergiert und vermahlen werden. Diese Pigmentzubereitungen werden in der wäßrigen Bindemitteldispersion einemulgiert. Danach können weitere Lackbestandteile zugesetzt werden. Gegebenenfalls werden der Festkörper und der pH-Wert des Überzugsmittels eingestellt.

Aus den Bindemitteh können wäßrige Überzugsmittel, z.B. für farbgebende Basisschichten, Füller oder Steinschlagschutzschichten der Unit-Decklacke hergestellt werden. Besonders geeignet sind die Bindemittel für die Herstellung von wäßrigen Besistacken.

Die aus den erfindungsgemäßer Pohyurethandispersionen hergestellten Überzugsmittel können nach bekannten Verfahren appliziert werden. 2.B. durch Tränken, Fluten oder Spritzen. Danach werden die Filme physikalisch getröchert oder chemisch vernetzt, z.B. als 1-Komponenten-Material oder bei Raumtemperatur vernetzt als 2-Komponenten-Systeme. 2s. können Einschichtlackierungen oder Mehrschichtlackierungen hergestellt werden. Es können zu der Automobilindustrie Üblichen Substrate, wie Stahl, Aluminium, Kunstschfftelle, beschichtert werden Die erfindungsgemäße wäßrige Dispersion zeichnet sich durch eine vorzügliche Verträglichkeit mit weiteren Bindemittelkomponenten wie Polyestem etc. aus. Die erfindungsgemäßen Überzugsmittel ergeben dabel stabile optisch einwandtreie Überzüge mit einer guten Zwischenschichthaftung und einer hohen Beständigkeit gegen chemische und Bewitterungseinflüsse.

#### Beispiele:

# Abkürzungen:

| 5  | Methylethylketon        | MEK   |
|----|-------------------------|-------|
| 5  |                         |       |
|    | Methylisobutylketon     | MIBK  |
|    | Isophorondiisocyanat    | IPDI  |
|    | N-Methylpyrrolidon      | NMP   |
|    | Dimethylolpropionsäure  | DMPA  |
| 10 | Hydroxypropylacrylat    | HPA   |
|    | Trimethylolpropan       | TMP   |
|    | Dibutylzinndilaurat     | DBTL  |
|    | Dimethylisopropanolamin | DMIPA |
|    | Butylmethacrylat        | BMA   |
| 15 | Butylacrylat            | BA    |
|    | Hydroxyethylacrylat     | HEA   |

## Praktisch bestimmte Endwerte:

20

| Festkörper (FK)<br>Viskosität<br>OH-Zahl (OHZ) | trocknen 1 Stunde bei 150 °C nach DIN<br>gemessen 50 % FK in MIBK (23 °C)<br>mg KOH/g FK |
|--|--|
| Säurezahl (SZ)                                 | mg KOH/g FK  |
| Wasser<br>Molmasse                             | vollentsalztes Wasser Zahlenmittel (Mn)  |

# Bestimmung der nicht löslichen, vernetzten Bindemittelanteile

Auf der Analysenwaage wird eine Probenmenge ih einem Erlenmeyerkolben eingewogen, die ca. 0,3 g Festharz enthält.

Als Lösemittel werden 30 ml Tetrahydrofuran zugegeben.

Der Erlenmeyerkolben wird mit einem Glasstopfen verschlossen und 30 Minuten mit einem Magnetrührer rühren gelassen.

Anschließend wird der Kölbeninhalt quantitativ in eine zuvor gewogene Zentrifugenhülse gespült, 30 Minuten bei 21000 U/min. zentrifugiert und überstehende Phase abdekantiert.

Die Zentrifugenhülse mit Zentrifugat wird 30 Minuten bei 150 °C im Trockenschrank getrocknet. Nach Abkühlung auf Raumtemperatur wird auf der Analysenwaage auf 0,1 mg genau zurückgewogen.

Auswertung der Messung:

B = nicht lösticher vernetzter Anteil in %

A = . Auswaage in g

E = . Einwaage Festharz in g

Als Polyester wird ein handelsüblicher Polyester mit einer OHZ 105 und einer Molmasse 1000 g/mol eingesetzt.

Als Initiator wird ein handelsüblicher Initiator, tert.-Butylperoctoat, eingesetzt.

### A. Vorprodukte

# Herstellungsbeispiel A1:

433 g Butylacetat werden auf 110 °C erhitzt. Dann wird ein Gemisch bestehend aus 399 g HEA, 601 g BA und 7,5 g eines Initiators in 4 Stunden zugetropft. Danach wird eine Stunde die Temperatur gehalten, dann zusätzlich 2,5 g Initiator zugegeben. Nachdem der Ansatz eine weitere Stunde bei 110 °C gehalten wird, wird gekühlt und abgefüllt.

| FK         | 69,1 %    |
|------------|-----------|
| Viskosität | 1010 mPas |
| OHZ        | 200       |

## Herstellungsbeispiel A2:

536 g MIBK werden auf 110 °C erhitzt. Dann wird ein Gemisch bestehend aus 644 g BMA, 128 g BA, 464 g HEA und 10 g initiator in 4 Stunden zugetropft. Danach wird eine Stunde die Temperatur gehalten, dann weitere 5 g Initiator zugegeben. Nachdem der Ansatz eine weitere Stunde bei 110 °C gehalten wird, wird er oekUhlt und aboefüllt.

| FK         | 71,7 %    |
|------------|-----------|
| Viskosität | 1200 mPas |
| OHZ        | 174       |

# Herstellungsbeispiel A3:

30

65

1797 g MIBK werden auf 100 ° C erhitzt. Dann wird ein Gemisch bestehend aus 3320 g HPA, 830 g BA und 41 g Initiator in 4 Stunden zugetropft.

Danach wird eine Stunde die Temperatur gehalten und dann mit 12 g Initiator versetzt. Nachdem der Ansatz eine weitere Stunde bei 110 °C gehalten wird, wird gekühlt und abgefüllt.

| FK         | 68,6 %   |
|------------|----------|
| Viskosität | 210 mPas |
| Viskosität | 210 mPas |
| OHZ        | 292      |

# B. Dispersionen

# Beispiel B4:

Ein Gemisch aus 220 g DMPA, 3385 g MEK, 1683 g NMP wird auf 80 °C erhitzt. Nachdem die DMPA gelöst ist, wird auf 50 °C gekühlt und 888 g IPDI zugegeben. Es wird auf 80 °C geheizt bis eine NCO-Zahl von 3,3 % erreicht ist. Dann wird auf 50 °C gebracht und 3249 g Polyester und 20 g TMP zugesetzt. Anschließend wird bei 80 °C geheiten, bis alles isocyanat umgesetzt ist (NCO-Zahl kleiner 0,3 %). Bei 50 °C werden 927 g A1, 222 g IPDI und 7 g DBTL zusammen zugesetzt und auf 80 °C geheizt. Nachdem eine NCO-Zahl von 0,3 % erreicht ist, wird bei 50 °C 270 g DMIPA-Lösung (50 % Wasser) zugesetzt. Nach einer Inalben Stunde werden 11318 g Wasser in 10 Minuten zugetropft. Unter Vakuum wird auf 85 °C geheizt, wobei das MEK und das Butylacetat abdestilliert werden.

Es entsteht eine weiße Dispersion.

|   | FK               | 34.0 % |
|---|------------------|--------|
| ١ | SZ               | 21,5   |
| 1 | pH-Wert          | 7,4    |
| ı | Vernetzer Anteil | 3,3 %  |

#### Beispiel B5:

)

)

220 g DMPA, 3355 g MEX, 1883 g NMP werden vorgelegt und auf 80°C erhötzt. Nachdem die DMPA geldel tilt, wird auf 30°C geldellt und 388 ji PDI zurgegeben. Es wird auf 80°C geldelt tot seine NCO-Zeih von 32°K werdelt is En Dem wird auf 50°C geldelt und 386 g Polysseru und 20°G g TMP zugestelt. Anschließend wird bei 60°C erhotelt, od 386 g Polysseru von 20°G g TMP zugestelt. Anschließend wird bei 60°C geldelt und 386 g Polysseru von 20°C g TMP zugestelt. Anschließen sind CO-Zeih von 3.0°C gelden von 386 g TMP zugestelt. Anschließen sind CO-Zeih von 3.0°C gelden von 386 g TMP zugestelt. Anschließen sind CO-Zeih von 3.0°C g TMP zugestelt. Anschließen sind CO-Zeih von 3.0°C g TMP zugestelt. Anschließen sind von 386 g TMP zugestelt. Nach 386 g TMP zugestelt. Nach 386 g TMP zugestelt. Nach 386 g TMP zugestelt zu 20°C g TMP zugestelt. Nach 386 g TMP zugestelt zu 20°C das MIBK abdestilliert werden.
Es entsteht eine weiße, stabile Dispersion.

| FK               | 35,4 % |
|------------------|--------|
| SZ               | 20,2   |
| pH-Wert          | 7,5    |
| Vernetzer Anteil | 2,5 %  |

#### Betspiel B6:

285 g DMPA, 3020 g Acston und 1657 g NMP warden vorpologit und auf 60 °C enhigt. Nachdern die 20 DMPA gelöst ist, wird bei 50 °C 888 g IPDI aupgesten. Dann vind auf 65 °C geheist ble eine NCO-Zahl worden bei 2.5 % erriebt ist. Bei 50 °C wird 300 g Polyseter und 17 g TMP Zagessetz Anchelischen vind verden bei 65 °C gehatlen, bis des lescoprate abrasjent sich (NO-Zahl keiner 0.3 %), Bei 50 °C werden 033 g AJ 22 °C gehatlen, bis des lescoprate des 50 °C gehatlen, bis des les NO-Zahl keiner 0.3 %), Bei 50 °C werden 033 g AJ 22 °C gehölt, word 18 °C gehatlen, bis des NO-Zahl von 0.4 % wird ein 25 °C ceptalist, und 587 g DMPA-fügung (50 %), zogestet. Noch 10 Minuten verden 7628 g Wesset in 10 24 Minuten zugetrogit. Unter Vakulum wird auf 75 gehalt, wobei Acetton und MiBK abbestillert werden. Es entstett den weiße, stabild Dispersion.

| 2.00             | 11.5   |  |
|------------------|--------|--|
| FK               | 38,9 % |  |
| SZ               | 23,2   |  |
| pH-Wert          | 8,4    |  |
| Vernetzer Anteil | 51%    |  |

## 43 Beispiel 67:

2000 g Polyester, 17 g TMP, 174 g DMPA, 945 g A3 und 650 g NMP werden vorgelegt und auf 80 °C enflict. Nackdem die DMPA gelfört ist, wird auf 50 °C geltilit und 850 g IPS Tutgepothen. Es wird auf 60 °C pelebit gelf der gelfente, dude 150 g MPPA zugepothen bei en INC-D-241 von 0.5 4 ernicht ist. Es 51 °C evident. 22 g IPSI und 5 g DST1. zugesett und auf 80 °C geheit. Es werden 2252 g MEX supesett und der Beatsche inorgentiet bei eine NoC-D-241 von 0.5 4 ernicht ist. Ed 95 °C evidente 240 g DMPA. L'haurg go 51 3 zugesetz. Nach 3 Ministen werden 151 g Wesser zugesetzt. Nach jeweits 3 Ministen werden 161 g Wesser zugesetzt. Nach jeweits 3 Ministen werden 162 g DMPA. L'haurg go 51 3 zugesetzt. Nach 250 g Wesser zugesetzt. Lither Visious-yell auf 60 °C gelfert. verbei des 1650 c gelfert. Verbei des

יות מינים ביין

5.5995 1.5

يروروا الإراحف

| FK               | 32,0 % |
|------------------|--------|
| SZ               | 20,2   |
| pH-Wert          | 7,8    |
| Vernetzer Anteil | 4,2 %  |

## Beispiel B&

5

20

25

189 g DMPA, 3030 g MEK und 1292 g NMP werden vorgelegt und auf 80 ° C erhitzt. Nachdem die DMPA gelöst ist, wird bei 50 ° C 888 g IPDI zugegeben. Dann wird auf 80 ° C geheizt bis eine NGO-Zahl von 4,2 % erreicht ist. Dann werden bei 50 ° C 2784 g Polyester und 16 g TMP zugesetzt. Anschließend wird wieder bei 80 ° C gehalten, bis die NCO-Zahl kleiner 0,3 % ist. Bei 50 ° C werden dann 222 g IPDI und 5 g DBTL auf einmal zugesetzt und auf 80 ° C geheizt. Nachdem eine NCO-Zahl von 0,9 % erreicht ist, wird auf 50 ° C gekülhlt und es werden 853 g A3 zugesetzt. Dann wird bis zu einer NCO-Zahl von 0,3 % bei 80 ° C gehalten, um dann 232 g DMIPA-Lösung (50 %) zuzusetzen. Nach 20 Minuten werden 7098 g Wasser in 15 Minuten zugetropft. Unter Vakuum wird auf 85 ° C geheizt, wobei das MEK und das MIBK abdestilliert werden.

Es entsteht eine Dispersion.

FK 35,2 % 19,7 pH-Wert 8,3 Vernetzer Anteil 3,5 %

## Beispiel B9:

174 g DMPA, 6891 g Aceton werden vorgelegt und auf 70 °C erhitzt. Nachdem die DMPA gelöst ist, wird bei 50 °C 888 g IPDI zugegeben. Dann wird bei 70 °C so lange gehalten, bis eine NCO-Zahl von 2,8 % erreicht ist. Bei 50 °C werden 2843 g Polyester und 17 g TMP zugesetzt. Anschließend wird bei 70 °C gehalten, bis die NCO-Zahl kleiner 0,3 % ist. Bei 50 °C werden 1093 g A3 und 222 g IPDI und 5 g DBTL zugesetzt und bei 65 °C bis zu einer NCO-Zahl von 0,3 % umgesetzt auf 50 °C gekühlt und werden 213 g DMIPA-Lösung (50 %) zugesetzt. Nach 15 Minuten werden 9331 g Wasser in 10 Minuten zugetropft. Unter Vekuum wird auf 85 °C gehalt, wobei das Aceton und das MIBK abdestilliert werden.

Es entsteht eine weiße, stabile Dispersion, die sehr gute Trocknungseigenschaften besitzt.

| FK      | 40,1 % |
|---------|--------|
| SZ      | 18,2   |
| pH-Wert | 7,5    |

## 45 Beispiel B10:

174 g DMPA und 1493 g NMP werden vorgelegt und auf 80 °C erhitzt. Nachdem die DMPA gelöst ist, wird auf 50 °C gekühlt und 578 g IPDI Zügegeben. Es wird bei 80 °C umgesetzt, bis eine NCO-Zahl von 5,1 % erreicht ist. Bei Faumteimperatur werden 2809 g Polyester und 17 g TMP, 2129 g MEK und 1173 g A3, wobei das Acrylat separat: bis zu einer NCO-Zahl von 12 % mit IPDI vorher umgesetzt wurde. Bei 80 °C wird bis zur NCO-Zahl keiner 0,4 % umgesetzt. Bei 50 °C werden 222 g IPDI und 6 g DBTL auf einmei zugesetzt und bis 80 °C zu einer NCO-Zahl von 0,3 % umgesetzt, bei 70 °C werden 214 g DMIPA-Lösung (50 %) Zugesetzt. Nach: 20 Minuten werden 7439 g Wasser in 20 Minuten zugetropft. Unter Vakuum wird auf 85 °C geheizt, wöbei das MEK und das MIBK abdestilliert werden.

| FK               | 32,4 % |
|------------------|--------|
| SZ               | 19,6   |
| Vernetzer Anteil | 2,9 %  |

Aus der Dispersion werden wäßrige Metallic-Basislacke sowie Uni-Basislacke hergestellt. Diese Zeigen einen guten Metallic-Effekt sowie eine gute Zwischenschichthaftung zur nachfolgenden Klarlackschicht.

## Beispiel B11:

72 g DMPA, 951 g Polyester, 407 g NMP und 924 g Aceton werden vorgelegt und auf 65°C erhitzt. Nachdem die DMPA gelöst ist, wird auf 50°C gekühlt und dann 142 g IPDI und 1,5 g DBTL Zugegeben. Dann wird auf 65°C geheizt und solange gehalten bis eine NCO-Zahl kleiner 0,3 % erreicht ist. Bei 50°C werden weitere 36 g IPDI zugegeben, auf 65°C geheizt und 2 Stunden bei dieser Temperatur gehalten. Bei 50°C werden dann 250 g Acrylatharzvorprodukt A3 Zugesetzt und bei 65°C gehalten, bis eine NCO-Zahl kleiner 0,3 % erreicht ist. Ist dieser Wert erreicht, wird auf 50°C gekühlt und 134 g DMIPA-Lösung (50 % ig) zugesetzt. Nach 15 Minuten werden 2085 g Wasser in 15 Minuten Zugetropft. Unter Vakuum wird auf 85°C geheizt, wobei das Aceton und das MIBK abdestilliert werden.

#### Dispersionsendwerte

| FK               | 34,7 %                              |
|------------------|-------------------------------------|
| SZ               | 25,4                                |
| pH-Wert          | 8,7                                 |
| OH-Zahl          | 100 mg KOH/g (auf Festharz bezogen) |
| Vernetzer Antell | 4,8 %.                              |

### Beispiel B12:

65 g DMPA, 789 g Polyester, 365 g NMP und 868 g Aceton werden vorgelegt und auf 65 °C erhitzt. Nachdem die DMPA gelöst ist, wird auf 50 °C gekühlt und dann 237 g IPDI und 1,4 g DBTL zugegeben. Dann wird auf 65 °C geheizt und sotange gehalten, bis eine NCO-Zahl kleiner 0,3 % erreicht ist. Bei 50 °C werden weitere 71 g IPDI zugegeben, auf 65 °C geheizt und 2 Stunden bei dieser Temperatur gehalten. Bei 50 °C werden dann 455 g Acrylatharzvorprodukt A3 zugesetzt und bei 65 °C gehalten, bis eine NCO-Zahl kleiner 0,3 % erreicht ist. Anschließend wird auf 50 °C gekühlt und 95 g DMIPA-Lösung (50 %ig) zugesetzt. Nach 15 Minuten werden 2357 g Wasser in 15 Minuten zugetropft. Unter Vakuum wird auf 85 °C geheizt, wobei das Aceton und das MIBK abdestilliert werden.

See Sheeps

ு இரு ஒன்ற சும் ஓக்கள்ளர். க

## Dispersionsendwerte:

| ŀ | FK<br>SZ                     | 37,3 %<br>21,9                               |
|---|------------------------------|--|
| 1 | pH-Wert                      | 8,3  |
| Į | OH-Zahl<br>Vernetzter Anteil | 45 mg KOH/g (auf Festharz bezogen)<br>5,4 %. |

# Patentansprüche

1. Wäßrige Bindemitteldispersion, erhältlich durch gemeinsame Kettenverlängerung von der in innische Gruppen überführbare Gruppen tragenden harnstoffgruppentreien Polyurethanen mit im wesentlichen endständigen OH-Gruppen, mit einem Zahlenmittel der Molmasse (Mn) von 1000 bis 10000, einer Säurezahl von 5 bis 50 und einer

OH-Zahl von 5 bis 50 und

10

15

20

25

40

50

II. einem oder mehreren hydroxylgruppenhaltigen Polymeren auf der Basis ethylenisch ungesättigter Monomerer, mit einer Säurezahl von 0 bis 20, einer OH-Zahl von 150 bis 400 und einem Zahlenmittel der Molmasse (Mn) von 2000 bis 20000, wobei das molare Verhältnis der Hydroxylgruppen der Komponente II zu denen der Komponente II bei 1:6 bis 1,0:0,5 liegt, mit

III. einem oder mehreren Diisocyanaten, in einem molaren Verhältnis der OH-Gruppen aus den Komponenten I und II zu den NCO-Gruppen der Komponente III von 1,05:1 bis 10:1,

in wasserfreiem Medium, Neutralisation mindestens eines Teits der vorhandenen in ionische Gruppen überführbaren Gruppen sowie Überführung des entstehenden Produktes in die Wasserphase.

- 2. Verfahren zur Herstellung von w\u00e48rigen Bindemitteldispersionen, dadurch gekennzeichnet, da\u00e8 man I. ein oder mehrere ionische Gruppen oder in ionische Gruppen \u00dcberf\u00fchrbare Gruppen tragende harnstoffgruppenfreie Polyurethane mit im wesentlichen endst\u00e4ndigen OH-Gruppen, mit einem Zahlenmittel der Molmasse (Mn) von 1000 bis 10000, einer S\u00e4urezahl von 5 bis 50 und einer OH-Zahl von 5 bis 50 zusammen mit
  - II. einem oder mehreren hydroxylgruppenhaltigen Polymeren auf der Basis ethylenisch ungesättigter Monomerer, mit einer Säurezahl von 0 bis 20, einer OH-Zahl von 150 bis 400 und einem Zahlenmittel der Molmasse (Min) von 2000 bis 20000, wobei das molare Verhältnis der Hydroxylgruppen der Komponente I Zu denen der Komponente II bei 1 : 6 bis 1,0 : 0,5 liegt,

in wasserfreiem Medium einer Kettenverlängerung unterzieht, durch Umsetzung mit

- III. einem oder mehreren Diisocyanaten, in einem molaren Verhältnis der OH-Gruppen aus den Komponenten I und II zu den NCO-Gruppen der Komponente III von 1,05 : 1 bis 10 : 1,
- worauf man mindestens einen Teil der vorhandenen in ionische Gruppen überführbaren Gruppen neutralisiert und das erhaltene Produkt in die Wasserphase überführt.
- Dispersion und Verfahren nach einem der vorhergehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, daß
  die Polyurethane der Komponente I ausgehend von Polyesterpolyoten, Polycarbonatpolyolen und/oder
  Polyetherpolyoten hergestellt wurden.
- 30 4. Dispersion und Verfahren nach einem der vorhergehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, daß die Polymeren der Komponente II hydroxylgruppenhaltige Copolymere von Acrylsäurealkylestern und/oder Methacrylsäurealkylestern sind.
- Dispersion und Verlahren nach einem der vorhergehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, daß
  die Polymeren der Komponente II eine Säurezahl von unter 5 aufweisen.

I william - while it is I'm

. . . .

- Dispersion und Verfahren nach einem der vorhergehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, daß
  die Polymeren der Komponente II eine OH-Funktionalität von über 5 OH-Gruppen pro Molekül
  aufweisen, 30 Fc. 0.02667 1. .
- Dispersion und Verfahren nach einem der vorhergehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, daß sie ernulgatorfrei ist bzw. daß es in Abwesenheit von externen Emulgatoren durchgeführt wird.
- Dispersion nach einem der Ansprüche 1 und 3 bis 7, dadurch gekennzeichnet, daß die enthaltenen Bindernittel ein Zahlermittel der Molmasse von 5000 bis 100000 und eine Säurezahl unter 30 aufweisen.
  - 9. Wäßriges Überzugsmittel, enthaltend eine wäßrige Dispersion gemäß einem der Ansprüche 1 und 3 bis 8.
  - Überzugsmittel nach Anspruch 9, dedurch gekennzeichnet, daß es zusätzliche unterschiedliche Bindemittel und/oder Vernetzer enthält.
- 11. Verwendung der wäßrigen Dispersionen nach einem der Ansprüche 1 und 3 bis 8, sowie der Überzugsmittel nach Anspruch 9 und 10 zur Herstellung von Mehrschichtlackierungen.
  - 12. Verwendung nach Anspruch 11 zur Herstellung von Mehrschichtlackierungen auf dem Kraftfahrzeugsektor.

ં \_}

|  | EINSCHLÄGIG  |  |  |  |  |
|--|--|--|--|--|--|
| Kategorio                                | Kanszeichnung des Dokum<br>der maßgebli  | ests mit Angabe, sownit erforderlich,<br>shou Telle      | Betrifft<br>Auspruch   | ELASSIPIKATION DER<br>ANMELDUNG (Jaccha) |  |
| X  | DE-A-42 26 270 (HERBERTS)  " Seite 2, Zeile 32 - Seite 10, Zeile 15; Ansprüche 1-11; Beispiele 8,10-12 *   |  |  | C08G18/08<br>C08G18/62                   |  |
| ٨  | DE-A-41 27 680 (KAN<br>* Seite 2, Zeile 37<br>Ansprüche *  | ISAI PAINT) ' - Seite 7, Zeile 34;                       | 1  |  |  |
| A  | CHEMICAL ABSTRACTS,<br>24. Januar 1994, Co<br>abstract no. 33027p<br>POLYURETHANES COATI<br>ZUSAMMENTASSUNG<br>& JP-A-05 186 543 (<br>CHEMICALS)   | lumbus, Ohio, US;<br>, 'AQUEOUS ACRYLIC<br>NG MATERIALS' | 1  |  |  |
| A  | EP-A-D 272 346 (E.I. DU PONT DE NEMOURS)   |  |  |  |  |
| A  | EP-A-0 510 572 (AIR<br>CHEMICALS)  | PRODUCTS AND   |  |  |  |
|  | one nation   |  | 1  | RECHERCHIERTE<br>SACHGERIETE (Int.Cl.6)  |  |
|  |  |  | 1  | C08G                                     |  |
|  | ·  |  |  |  |  |
| Der w                                    | diegende Rocherchenbericht wurde für nije Patentamprücke erstellt  |  |  |  |  |
|  | Reductionet Abschlichten der Recherche   |  |  | Prese                                    |  |
|  | DEN HAAG 28. Juli 1995   |  |  | Bourgonje, A                             |  |
| X : von<br>Y : von<br>A : tec<br>O : nic | KATEGORIE DER GENANNTEN i<br>betenderer Bedeutung allein betrach<br>betenderer Bedeutung im Verkindung<br>Jerna Veröffentlichung dernelben Kate<br>hendentlicher Hinterprund<br>deschriftliche Offenberung<br>seinen Hinterprund | gert einer D: in der Annati<br>gerte E: aus enders Gr    | 7 : der Erfindung zugrunde lingende Theorien oder Grundstiss E : threse Petrostiskinstent, das foliche unst am oder noch dem Aumeleiestum verfortstickte werden int D : in der Aumeleiestum verfortsticktende int D : in der Aumeleiestum verfortsticktende : han siehen Technica mageritätette Dokument d : Mitglied der gleichen Petrostfunille, Ehereleistungswebe Dokument |  |  |

